This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

23/5/2

DIALOG(R) File 351: Derwent WPI

(c) 2001 Derwent Info Ltd. All rts. reserv.

012976397

WPI Acc No: 2000-148246/200014

XRAM Acc No: C00-046607

Express and purification of human serum albumin in Pichia pasters - comprises the construction of recombined expression plasmid PPKQ-HSA (Human serum albumin)

Patent Assignee: SHANGHAI INST BIOCHEMISTRY CHINESE ACAD (SHAN-N)

Inventor: QIU R; WU X; YUAN Z

Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week
CN 1235981 A 19991124 CN 98110844 A 19980515 200014 B

Priority Applications (No Type Date): CN 98110844 A 19980515

Patent Details:

Patent No Kind Lan Pg Main IPC Filing Notes

CN 1235981 A 1 C07K-014/765

Abstract (Basic): CN 1235981 A

The expression and purification method for human serum albumin in Pichia pasters of the present invention features the construction of recombined expression plasmid PPKQ-HSA and the high-efficiency separation and purification of expressed HSA. The method can obtain sample purity higher than 99%.

Dwg.0

Title Terms: EXPRESS; PURIFICATION; HUMAN; SERUM; ALBUMIN; PICHIA; COMPRISE; CONSTRUCTION; RECOMBINATION; EXPRESS; PLASMID; HUMAN; SERUM; ALBUMIN

Derwent Class: B04; D16

International Patent Class (Main): C07K-014/765

International Patent Class (Additional): C12N-001/19

File Segment: CPI

[19]中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cl6

C07K 14/765 C12N 1/19

//C12N1/19,C12R1:

84

[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 98110844.X

[43]公开日 1999年11月24日

[11]公开号 CN 1235981A

[22]申请日 98.5.15 [21]申请号 98110844.X [71]申请人 中国科学院上海生物化学研究所 地址 200031 上海市岳阳路 320 号 共同申请人 上海第一生化药业公司 [72]发明人 哀中一 邱荣德 吴祥甫 李士云 夏其昌 储瑞蔼 [74]专利代理机构 上海医药专利事务所代理人 王 巍

权利要求书 3 页 说明书 8 页 附图页数 6 页

[54] 发明名称 人血清白蛋白在毕赤酵母中的表达与纯化 [57] 搞要

本发明涉及一种人血清白蛋白在毕赤氏酵母(Pichia pastors)中的表达与纯 化方法。本发明的方法特征在于重组表达质粒 pPKQ - HSA 的构建和表达 H SA 的高效分离纯化。用该方法获得的样品纯度高于 99%。





ATG AAG TOO GTA ACC TIT ATT TOO CIT CIT TIT CIC TIT ACC TOO trp val 1: Uur phe ile ser leu leu phe leu phe ser ser -20 -15 OCT TAT TOO AGG OUT GTG TTT OUT OGA GAT GCA CAC AAG ACT GAG lά ala tyr ser arg gly val plie arg arg asp ala his lys ser -5 GIT OCT CAT COG TIT AAA GAT TIG OGA GAA GAA AAT TIC AAA OOC val ala his arg phe lys asp leu gly glu glu asn phe lys ala TIC CIC TIC ATT CCC TIT CCT CAG TAT CIT CAG CAG TCT CCA TIT ile ala phe ala glu 46: tyr leu gln gln cys pro phe GAA GAT CAT GIA AAA TIA GIG AAT GAA GIA ACT GAA TIT GCA AAA leu val asn glu 61: asp his val lys val thr glu phe ala ACA TOT OUT GAT GAA TOA OUT GAA AAT TOT GAC AAA TOA CITT 76: cys val ala asp glu ser ala glu asn cys asp lys CAT ACC CIT TIT OGA GAC AAA TTA TOC ACA GIT OCA ACT CIT COT 91: his tlır leu phe gly asp lys leu cys thr val ala thr leu arg GAA ACC TAT OCT GAA ATG OCT GAC TOC TOT OCA AAA CAA GAA OCT gly glu met ala asp cys cys ala lys 106: μļu thr tyr khi kja bto GAG AGA AAT GAA TOC TI'C TI'G CAA CAC AAA GAT GAC AAC CYA AAC arg asn glu cys phe leu gln lus lys asp 121: glu asp asn pro asn CTC COC CGA TTG CTG AGA CCA GAG GTT GAT GTG ATG TOC ACT CCT pro arg leu val arg pro glu val asp val met cys thir ala 136 TTT CAT GAC AAT GAA GAG ACA TTT TIG AAA AAA TAC TIA TAT GAA glu thr phe leu lys ly's 151; phe his asp asn glu ty'r leu tyr glu ATT COD AGA AGA CAT OUT TAC TIT TAT OUT OUT GAA CIT CIT TIT ala arg arg his pro tyt phe tyt ala pro glu leu leu phe 166 ile

1

- 1、一种高表达人血清白蛋白的巴斯德毕赤酵母重组细胞的构建表达和纯化方法,其特征在于该方法包括下列步骤:
- 一、人血清白蛋白 cDNA 的获得:
 - (1)人胚肝细胞总 RNA 的抽提

按照 Trizol RNA 抽提试剂盒推荐方法,从中国人胚肝细胞中抽提总 RNA;

(2)pre-HSA cDNA 合成和 PCR 体外扩增

根据已知天然 HSA 基因 5'和 3'端序列,设计引物:

引物 1: 5'CGGAATTCTTATAAGCCTAAGGCAGC 3'

- 引物 2: 5'CGGGATCCACCATGAAGTGGGTAACCTTTATTTCC 3'以抽取的人肝白细胞总 RNA 为模板,反转录合成人血清白蛋白 pre-HSA cDNA,
- (3)所构建的基因 5'端 BamH1 位点与 ATG 之间插入了一段 Kozak 序列 5'CCACC3', 3'端紧接基因的终止密码含一 EcoRla 位点。
- 二、HSA 在巴斯德毕赤酵母(Pichia pastoris) 中的表达
 - (1)重组表达质粒 pPKQ-HSA 的构建:

将 PUC19-HSA 克隆载体中 pre-HSA 基因片段用 BamHI 和 EcoRI 双酶切下, 1 % 琼脂糖电泳分离,并用酚/氯仿回收。将约 2Kb 的 pre-HSA 基因回收片段与用相同酶切的 pPIC3.5K 表达载体连接,转化 E.coli TGI 感受态细胞,涂布氨苄青霉素板筛选阳性克隆。采用碱裂解法制备质粒 DNA。所得质粒 DNA 用 BamHI 和 EcoRI 双酶切鉴定出重组质粒 pPKQ-HSA。

(2)表达质粒 pPIC9-HSA 和 pPIC9k-HSA 的构建 设计引物:

引物 3:

5' CGCTCGAAAAGGGATTTGGGAGAAGAAATTTCAAA 3' 用引物 3 和引物 1 从 PUC19-HSA 上 PCR 扩增 HSA cDNA 片段,酚/氯仿抽提 PCR 产物后,用 Xhol和 EcoRI酶切回收。再与用相同酶切的 pPlC9 质粒连接,转化 E.coli TGI 感受态细胞。涂布氨苄青霉素板筛选阳性克隆。采用碱裂解法制备质粒 DNA。所得质粒 DNA用 Xhol和 EcoRl双酶切初步鉴定重组质粒 pPlC9-HSA,

取 4 个经 Xhol和 EcoRI双酶切初步鉴定的重组克隆,制备高纯度质粒 DNA,采用 5'AOX1 primer 和 3'AOX1 primer (Invitrogen),测定重组质粒 HSA cDNA 两端序列。结果有三个含完全正确的阅读框。经测序验证的 pPIC9-HSA 质粒用 BamHI和 EcoRI酶切并回收含 HSA 基因片段,与相同酶切的 pPIC9-HSA 质粒用 BamHI和 EcoRI酶切并回收含 HSA 基因片段,与用相同酶切的 pPIC9k 质粒连接,转



碱裂解法制备质粒 DNA,所得质粒 DNA 用 Xhol和 EcoRl双酶切鉴 定得重组质粒 pPIC9k-HSA。

(3)重组质粒 pPKQ-HSA 转化毕赤酵母细胞 GS115(his4Mut *)

将构建的重组表达质粒 pPKQ-HSA 和 pPIC9k-HSA 用 Sall或 Bg/II酶切线性化。同时将空载 pPIC3.5k 和 pPIC9k 质粒相同酶切线性化,酚/氯仿抽提回收并溶解于无菌水中。按照 Invitrogen, Pichia Expression Kit Instruction Manual (Version E)方法电转化 GS115 细胞,涂布含不同浓度 G418 的 YPD 平板,获得不同 G418 抗性的阳性克隆,经 MD 平板验证 his+表型获得 GS115/HSA 重组克隆 S1B119。

(4)重组克隆 *pichia pastoris* GS115/HSA S1B119 株细胞的表达 将筛选出的 GS115/HSA 重组细胞接种 3ml YPD 试管, 30 ℃ 300rpm 培养过夜,再以 0.2% ~ 0.5%接种量接种 50ml BMGY,30 ℃、300rpm 培养至 OD₆₀₀ 4~7。离心收集菌体悬于 15ml 含甲醇的 BMMY 培养液中,置 20-30 ℃摇床诱导培养,每 24hr 加甲醇到 0.5ml/L。定时取样,经 4 ℃离心,上清加入 PMSF 至 1mM, - 20 ℃冻存;三、表达 HSA 的分离纯化

(1)中空纤维柱

将 2L 低密度诱导发酵液除细胞后用截留分子量 10KDa-50KDa 的中空纤维柱除去低于 5OKDa 的杂质并使浓缩到 0.2L 浓缩液. HSA 收率为 95 %;

- (2)脱色浓缩发酵液经 50 ℃保温后,加人 3 %活性炭或 732 等脱色树脂处理 10 分钟后离心除去,得脱色浓缩液;
 - (3)pharose 疏水柱分离

浓缩发酵液或脱色浓缩液中加入固体(NH₄)₂SO₄ 至 20 %并流过 $(NH_4)_2SO_4$ 平衡的 Phenyl-Sepharose 柱,上样后用平衡液洗涤至流出液 $OD_{280}<0.01$ 后改用水洗脱,收集用水洗脱的 HSA 蛋白,收率为95%;

(4)亲和层析除杂蛋白

- ①无 HSA 发酵液抗血清 Sepharose 制备:由 1 所得浓缩发酵流经抗 HSA 抗体 Sepharose 除去 HSA。流出液为无 HSA 发酵液,按发明人论文[徐俊等,生物工程学报 1993,9(1)69-73]方法将无 HSA 发酵液制得的抗血清,通过醛基结合于 Sepharose;
- ②疏水层析纯化得到的水洗脱峰通过"无 HSA 发酵液的抗血清"亲和柱, 收集未吸附的蛋白峰为 HSA, 回收率 ≥ 98 %;

(5)超滤脱盐

将亲和层析漏出蛋白峰经截留分子量 10KDa 中空纤维或超滤膜组件中脱盐。可得纯度≥ 99%的 HSA, 回收率≥ 98 %;



(6)真空冷冻干燥 将脱盐后的 HSA 溶液真空冷冻干燥得到 HSA 样品。

2、一种用于权利要求1所述方法的菌种 CGMCC No 0349。

人血清白蛋白在毕赤酵母中的表达与纯化

本发明涉及基因工程药物,具体涉及高表达人血清白蛋白的巴斯德毕赤酵母(Pichia pastoris)重组细胞的构建、表达和高度纯化。

人血清白蛋白(Human Serum Albumin ,HSA)是血浆中最重要的蛋白质成分之一,其含量约占血浆总蛋白的 60 %,具有维持血液渗透压和携带血液中多种配基(包括脂肪酸、氨基酸、类固醇、金属离子及药物)与组织进行交换等生理功能。临床医疗中用于手术输血和危重病人补液,治疗创伤烧伤休克、发烧、水肿和大出血,又能增强人体抵抗能力,是重要的临床药物。但由于人血来源有限,又因爱滋病及肝炎的蔓延及检测与技术的原因,对 HSA 药物的制备提出了更高的要求,如何用基因重组细胞制备 HSA 取代人血源HSA,阻止爱滋病、肝炎病毒的传染成为众所瞩目的研究方向。

八十年代以来,国际上许多公司尝试通过基因工程开发 HSA,HSA 基因已被引入细菌、酵母、放线菌、植物以及动物进行表达。(Goodey,A.R.,TIBTECH 1993,8(11):430-433)大肠杆菌表达 HSA 的量为细胞蛋白的 7 %,但大分子 HSA 含有大量二硫键,使体外折叠极难完成,未能得到有生物功能的蛋白,细菌细胞壁脂多糖造成热源反应,结果不很理想。 HSA 在面包酵母和工业酵母中的表达量为 1 %细胞总蛋白,为胞内表达,虽无热源物质,但 LAL(Linulus Amoebocyte Lysate)检验不合格。在众多努力中发现 HSA 基因在巴斯德毕赤酵母(Pichia pastoris)的表达为细胞外分泌型,人们在努力寻求高效表达及高度纯化[Prevatt, W.D. et al.,1994 US Pat.5330901 Ohmura, T. et.al., 1995, US Pat. 5440018 Ohda,T.et.al.,1997 US Pat.5612197 Sreekrishna,K.et.al. 1998,US Pat.5707828]鉴于 HSA 需求量极大,纯度要求极高,更高表达量的重组细胞的构建和高效、简单、大规模易工业化的纯化工艺极为必要。

本发明的目的在于克服上述不足,运用所构建的巴斯德毕赤酵母重组细胞进行高水平的外分泌表达 HSA.运用所建立的高效分离纯化工艺获得高纯度的 HSA.

本发明所用材料及来源:

DNA 合成试剂盒、 Klenow 片段多聚酶和所有使用的内切酶均为G1BCO BRL 公司产品。pPIC9、 Pichia pastoris GS115(his4 Mut⁺)为Invitrogen 公司产品,DNA 序列测定试剂盒和 Trizol RNA 抽提试剂盒购自 Promega 公司,YNB (W/O amino acid) 购自 DIFCO 公司。

本发明提供了一种高表达人血清白蛋白的巴斯德毕赤酵母重组 细胞的构建、表达和高效纯化方法,该方法包括下列步骤:



- 一、中国人血清白蛋白 cDNA 的获得:
 - 1、人肝白细胞总 RNA 的抽提

按照 Trizol RNA 抽提试剂盒推荐方法,从中国人胚肝细胞中抽提总 RNA;

2、 pre-HSA cDNA 合成和 PCR 体外扩增

根据已知天然 HSA 基因 5'和 3'端序列,设计引物:

引物 1: 5'CGGAATTCTTATAAGCCTAAGGCAGC 3'

引物 2: 5'CGGGATCCACCATGAAGTGGGTAACCTTTATTTCC 3' 以抽取的人肝白细胞总 RNA 为模板,按照 DNA 合成试剂盒推荐的方法,通过引物 1 和引物 2 反转录合成人血清白蛋白 pre-HSA cDNA。

3 、 PCR 合成 pre-HSA cDNA 的序列验证

按照 klenow 聚合酶推荐使用方法,将回收的 PCR 产物用 klenow 片段聚合酶补平。酚/氯仿回收补平产物。将补平的 PCR 产物与 Smal 酶切的 PUC19 载体平端连接,所得连接产物转化 E.coli TG1 感受态细胞,涂布氨苄青霉素板筛选阳性克隆。采用碱裂解法制备质粒 DNA,所得质粒 DNA 用 BamHI 和 EcoRI 双酶切初步鉴定出重组质粒 PUC19-HSA。然后使用 PUC19 载体上引物-W40 和 W1,测定 pre-HSA 两端序列。再根据已知正确序列设计引物测定剩余部分序列,最后得到一个序列与天然 HSA 基因基本一致的克隆。序列的部分核苷酸有改变,但氨基酸序列与天然 HSA 完全一致。 pre-HSA 核酸及蛋白序列见图 1 (pre-HSA 核酸及蛋白序列)。

- 4、所构建基因 5'端含一 BamHI 位点, BamHI 位点与 ATG 之间含一 Kozak 序列 5'-CCACC-3', 见图 2 (构建 pre-HSA cDNA 5'端 Kozak 序列)。 3'端紧接终止密码子含一 EcoRI 位点,参见图 3 (构建 pre-HSA cDNA 3'端序列)。
- 二、 HSA 在巴斯德毕赤酵母 (Pichia pastoris) 中的表达
 - 1、重组表达质粒 pPKQ-HSA 的构建:

将 PUC19-HSA 克隆载体中 pre-HSA 基因片段用 BamHI 和 EcoRI 双酶切下, 1 % 琼脂糖电泳分离,并用酚/氯仿回收。将约 2Kb 的 pre-HSA 基因回收片段,与用相同酶切的 pPIC3.5K 表达载体连接,转化 E.coli TG1 感受态细胞,涂布氨苄青霉素板筛选阳性克隆。采用碱裂解法制备质粒 DNA。所得质粒 DNA 用 BamHI 和 EcoRI 双酶 切鉴定出重组质粒 pPKQ-HSA。

- 2、表达质粒 pPIC9-HSA 和 pPIC9k-HSA 的构建设计引物 3:
- 5' CGCTCGAAAAGGGATTTGGGAGAAGAAATTTCAAA 3' 用引物 3 和引物 1 从 PUC19-HSA 上 PCR 扩增 HSA cDNA 片段,酚

/氯仿抽提 PCR 产物后,用 Xhol和 EcoRl酶切回收。再与用相同酶切的 pPIC9 质粒连接,转化 E.coli TG1 感受态细胞。涂布氨苄青霉素板筛选阳性克隆。采用碱裂解法制备质粒 DNA。 所得质粒 DNA用 Xhol和 EcoRl双酶切初步鉴定重组质粒 pPIC9-HSA,

取 4 个经 XhoI和 EcoRI双酶切初步鉴定的重组克隆,制备高纯度质粒 DNA,采用 5'AOXI primer 和 3'AOXI primer (Invitrogen),测定重组质粒 HSA cDNA 两端序列。结果有三个含完全正确的阅读框。经测序验证的 pPIC9-HSA 质粒用 BamHI和 EcoRI酶切并回收含HSA 基因片段,与用相同酶切的 pPIC9k 质粒连接,转化 E.coli TGI感受态细胞,涂布氨苄青霉素板筛选阳性克隆。采用碱裂解法制备质粒 DNA,所得质粒 DNA 用 XhoI和 EcoRI双酶切鉴定得重组质粒 pPIC9k-HSA。

3、重组质粒 pPKQ-HSA 转化毕赤酵母细胞 GS115(his4Mut^{*}) 毕赤酵母表达载体 pPKQ-HSA 和 pPlC9k-HSA 分别由 pPlC3.5K 和 pPlC9K 衍生而来,内含 G418 抗性基因,为多基因拷贝载体,可以在同一酵母细胞中整合多个基因拷贝,从而提高蛋白的表达量。同一转化细胞中整合基因的拷贝数与转化细胞对 G418 的抗性成比例。因此可以通过 G418 抗性筛选出不同基因拷贝数的重组细胞,获得高表达的重组菌株。将构建的重组表达质粒 pPKQ-HSA 和 pPlC9k-HSA 用 Sall或 BgllI酶切线性化。同时将空载 pPlC3.5k 和 pPlC9k 质粒相同酶切线性化,酚/氯仿抽提回收并溶解于无菌水中。按照 Invitrogen, Pichia Expression Kit Instruction Manual (Version E)方法电转化 GS115 细胞,涂布含不同浓度 G418 的 YPD 平板,获得不同 G418 抗性的阳性克隆,经 MD 平板验证 his+表型获得 GS115/HSA 重组克隆 S1B119。

曲线)。诱导 2 天发酵液中 HSA 含量可达约 140mg/L 。通过改变 BMMY 中诱导的菌体浓度,发现随菌体浓度的增加, HSA 分泌量几乎线性地增加(图 7.菌体浓度对 HSA 诱导的影响)。表明经过自动发酵罐中高密度诱导可获更高表达量。

三、表达 HSA 的分离纯化

HSA 的分离纯化已有较多报道,但大多较为繁琐[U.S. Pat. 5440018, US Pat. 5369020]。我们发现重组巴斯德毕赤酵母细胞所表达的产物溶液中杂质较少,主要为一些毒素和色素。本发明主要采用膜分离技术,亲和层析技术结合其他方法除去杂质以高产率地获得高纯度 HSA。

HSA 分离纯化流程:

1、中空纤维柱

2L 低密度诱导发酵液除去细胞后,用截留分子量 10KDa-50KDa 的中空纤维柱除去低于 5OKDa 的杂质并使浓缩到 0.2L 浓缩液。 HSA 收率 > 95 %;

2、脱色

浓缩发酵液经 50 ℃保温后,加人 3 %活性炭或 732 等脱色树脂处理 10 分钟后离心除去,得脱色浓缩液;

3、疏水柱分离。

浓缩发酵液或脱色浓缩液中加入固体(NH₄)₂SO₄ 直至达 20 % 终浓度,并流过 20 %(NH₄)₂SO₄ 平衡的 Phenyl-Sepharose 柱,上样后用平衡液洗涤至流出液 OD₂₈₀<0.01 ,再改用水洗脱。收集用水洗脱的 HSA 蛋白,收率 \geqslant 95%;

4、亲和层析除去杂蛋白

- (1)无 HSA 发酵液抗血清 Sepharose 的制备:由 1、所得浓缩 发酵液流经抗 HSA 抗体 Sepharose 以除去 HSA。流出液为无 HSA 发酵液,按发明人论文[徐俊等,生物工程学报 1993,9(1)69-73]方法 将无 HSA 发酵液制得的抗血清通过醛基结合于 Sepharose 上:
- (2)将疏水层析纯化得到的水洗脱峰通过 "无 HSA 发酵液的抗血清" 亲和柱,直接流过的蛋白峰即为 HSA,回收率≥ 98 %;

5、超滤脱盐

将亲和层析流出蛋白峰经截留分子量 10KDa 中空纤维或超滤膜组件中脱盐。可得纯度≥ 99%的 HSA, 回收率≥ 98 %;

6、真空冷冻干燥

脱盐后的 HSA 溶液真空冷冻干燥得到 HSA 样品。

按本发明方法制得的 HSA 经 10 % SDS - PAGE 凝胶电泳, 银染显色扫描分析表明, 纯度高于 99 %, 并且验证不含色素, 见图 8. (SDS-PAGE 分析纯化的 HSA)。



本发明的另一目的是提供了一种用于上述方法的菌株GS115/HSA-SIB119,该菌种属巴斯德毕赤酵母 Pichia pastoris,已于1998年5月5日藏于"中国微生物菌种保藏委员会普通微生物中心",保藏编号为 CGMCC No 0349。

实施例 1 pre-HSA cDNA 的获得

取 2 克人胚肝细胞,按照 Trizol RNA 抽提试剂盒推荐方法,从人胚肝细胞中抽提总 RNA. 根据已知天然 HSA 基因 5'和 3'端序列,设计引物(Primer)如下:

引物 1: 5' CGGAATTCTTATAAGCCTAAGGCAGC 3'

引物 2: 5' CGGGATCCACCATGAAGTGGGTAACCTTTATTTCC 3'

以抽提的人胚肝细胞总 RNA 为模板, PCR 反转录合成人血清白蛋白 pre-HSA cDNA。 PCR 反应体系参照文献 (Scharf S. J., In PCR protocol: A Guide to Method and Application, 2nd ed. New York, Academic Press, USA 1990)进行。反应条件为:

94℃变性 45 秒,

55 ℃ 退火 1 分钟,

72℃延伸1分30秒,

共 40 个循环,最后 72 °C 保温 10 分钟。 PCR 产物经 1 % 琼脂糖电泳 初步确证后,酚/氯仿抽提回收。得 5 端为 BamHI , 3 端为 EcoRI 的 PCR 产物。

按照 klenow 多聚酶推荐使用方法,将回收的 PCR 产物用 klenow 片段聚合酶补平。酚/氯仿回收补平产物。将补平的 PCR 产物与 SmaI 酶切的 PUC19 载体平端连接,连接反应体系如下:

PUC19 (Smal切)	lul
5 × 连接缓冲液	3 u l
T4 DNA 连接酶(1u/ul)	1.5ul
Sma I (lu/ul)	0.5ul
PCR 补平产物	5 u l
H ₂ O	4ul

以上混合物 21 ℃连接 5 小时。所得连接产物转化 E. coli TG1 感受态细胞,涂布氨苄青霉素板筛选阳性克隆。采用碱裂解法制备质粒 DNA。所得质粒 DNA 用 BamHI 和 EcoRI 双酶切初步鉴定出重组质粒 PUC19-HSA。

实施例 2 表达质粒 pPKQ-HSA 的构建 将 PUC19-HSA 克隆载体中 pre-HSA 基因片段用 BamHI 和 EcoRI

双酶切下, 1%琼脂糖电泳, 酚/氯仿回收约 2Kb 的 pre-HSA 基因片段。回收片段与用相同酶切的 pPIC3.5K 表达载体连接,连接反应如下:

pPIC3.5K(BamHI, EcoRI 切) 1ul 5 × 连接缓冲液 3ul T4 DNA 连接酶(lu/ul) 1.5ul pre-HSA 3ul H₂O 6.5ul

以上混合物 21 ℃连接 5 小时。所得连接产物转化 E. coli TG1 感受态细胞,涂布氨苄青霉素板筛选阳性克隆。采用碱裂解法制备质粒 DNA 。 所得质粒 DNA 用 BamHI 和 EcoRI 双酶切鉴定得重组质粒 pPKQ-HSA。

实施例 3 表达质粒 pPIC9K-HSA 的构建

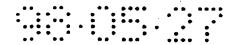
设计引物如下:

引物 3: 5' CGCTCGAGAAAAGGGATTTGGGAGAAGAAATTTCAAA 3' 用引物 3 和引物 1 (见实施例 1)从 PUC19-HSA 上 PCR 扩增 HSA cDNA 片段, 扩增条件如同实例 1. 酚/氯仿抽提回收 PCR 产物, 用 XhoI 和 EcoRI 酶切回收,与相同酶切的 pPIC9 质粒连接,连接条件同实例 2。连接产物转化 E. coli TG1 感受态细胞,涂布氨苄青霉素板筛选阳性克隆。采用碱裂解法制备质粒 DNA.所得质粒 DNA 用 XhoI 和 EcoRI 双酶切初步鉴定重组质粒 pPIC9-HSA。

取 4 个经 XhoI 和 EcoRI 双酶切初步鉴定的重组克隆。碱裂解法制 备 质 粒 DNA , 采 用 5'AOX1 primer 和 3'AOX1 primer (Invitrogen),测定重组质粒 HSA cDNA 两端序列。测序方法按照 Promega 测序试剂盒推荐方法。结果有三个含完全正确的阅读框。将测序验证的 pPIC9-HSA 质粒用 BamHI 和 EcoRI 酶切并回收含 HSA基因片段,与用相同酶切的 pPIC9K 质粒连接,转化 E. coli TG1 感受态细胞,涂布氨苄青霉素板筛选阳性克隆。采用碱裂解法制备质粒 DNA 。所得质粒 DNA 用 XhoI 和 EcoRI 双酶切鉴定得重组质粒 pPIC9K-HSA。

实施例 4 表达质粒转化毕赤酵母 GS115

将构建的重组表达质粒 pPKQ-HSA 和 pPIC9K-HSA 分别用 Sall 或 Bg/II 酶切线性化,同时将空载 pPIC3.5K 和 pPIC9K 质粒相同酶切线性化。酚/氯仿抽提回收并溶解于无菌水中。按 Invitrogen 手册介绍的方法(Invitrogen, Pichia Expression Kit Instruction



Manual (Version E>) 制备 GS115 电转化细胞。将上述约 5ug 线性化 DNA 分别与 80u1 GS115 电转化细胞混合,采用 Bio-Rad 电转化仪电击转化,电转化条件为:电压 1500V,电容 25uF,电阻 200Ω 。电转化产物分别转移到一无菌微量离心管中,立即加入 0.50m1 C 预冷 1mo1/L 山梨醇, 30 C 静置一小时,加入 0.5m1YPD (10 g/L 酵母膏, 20 g/L 蛋白胨, 20g/L 葡萄糖)后 30 C 保温过夜。第二天快速离心去除上清,加入 300u1 无菌水悬浮菌体。各取 100u1 涂布含不同浓度 G418 的 YPD 平板(含 G418 各 Gaustangle G

实施例 5 HSA 在毕赤酵母中的表达

将筛选出的GS115/HSA 重组克隆 S1B119 细胞接种 3 m1 YPD 试管,30 $\mathbb C$ 300 r/min 摇床中培养过夜,以 0.2 %接种量加入含 50ml BMGY (10 g/L 酵母膏, 20 g/L 蛋白胨, 0.1 M 磷酸钾缓冲液 pH6.0,13.4 g/L YNB, 4 × 10 g/L 生物素, 10 g/L 甘油)的 250 ml 培养瓶中。 30 $\mathbb C$ 300 rpm 培养至 0D600 为 4~5。常温 5000 rpm 离心 4 min。收集的菌体用 15 ml BMMY (将 BMGY 中 10 g/L 甘油改变为 5 ml/L 甲醇)悬浮后转移到 150ml 三角瓶, 28 $\mathbb C$ 300 rpm 开始诱导。每 24 小时补加甲醇到 5 ml/L。并在 12 、 24 、 36 、 48 、 96 小时取样。4 $\mathbb C$ 15000 rpm 离心 10 min 后,上清立即加入 PMSF 至 1mM,放-20 $\mathbb C$ 冻存。

实施例 6 表达 HSA 的分离纯化

- 1、抗 HSA 抗血清的获得 用 1mg/ml 的 HSA (Sigma)与福氏完全佐剂乳化剂皮下多点注射免疫成熟雄兔。以后每 3 周用 1mg/ml 的 HSA 与福氏不完全佐剂乳化剂加强免疫。共 3 次加强免疫后采血,分离上清并用 38 %饱和度硫酸铵沉淀抗学清。
- 2、抗 HSA-Sepharose 4B 亲和柱制备 按文献(徐俊, 祁俊, 袁中一. 生物工程学报, 1993, 9(1): 69-73)制备醛基-Sepharose 4B 载体。将获得的兔抗 HSA 抗血清用 0. 1mol/L pH7. 5 的磷酸缓冲液透析后,用透析液稀释到约 10 OD₂∞/ml。在 40g 抽干的醛基-Sepharose 4B 载体中加入 80ml 抗 HSA 抗血清中,置 4 ℃冰箱搅拌过夜。凝胶用 0.5mol/L NaCl 洗涤 3 次后抽干,抗 HSA-Sepharose 再置于 160ml 含 3. 1mg/ml 氰基硼氢化钠的 1mol/L pH7. 4 Tris-HCl 缓



冲液中, 室温反应一小时。然后用大量水洗去未反应的氰基硼氢化钠。所得免疫吸附剂抽干浸泡于 0.02 mo1/L pH7.2 磷酸缓冲液(含0.9%氯化钠)备用。

- 3、表达 rHSA 的火箭电泳测定方法 以 2%含兔抗 HSA 抗血清的琼脂糖形成电泳凝胶,点样不同浓度标准 HSA 样品 (50-500ug/ml)和待测样品各 5ul , 120V 电泳 2 3 小时至沉淀峰明显。测量沉淀峰的高度。用标准样品峰高与 HSA 对应浓度关系制作标准曲线。根据标准曲线求算待测样品的 HSA 含量。
- 4、 中空纤维柱浓缩 将 2L 诱导发酵液用孔径(MWCO) 50000 道尔顿的中空纤维柱浓缩到 0.2L。 Folin-酚法和火箭电泳测量前后总蛋白及 HSA 含量,结果经由中空纤维柱处理,可有效浓缩发酵液, HSA 含量为 1.33mg/ml。回收率≥ 95 %。
- 5、脱色 100ml 浓缩发酵液加热至 50 C后搅拌下添加 3.0 克活性炭、继续搅拌 10 分钟。过滤除去活性炭,得到除去色泽的浓缩液。
- 6、 Phenyl-Sepharose 疏水柱分离 中空纤维柱浓缩液 100ml 中加人固体硫酸铵到 20% 终浓度。 HSA/(NHA) 2504 溶液流入硫酸铵平衡的 Phenyl-Sepharose 柱,上样后用 2倍体积平衡液洗脱,流出液中不再有蛋白时改用双蒸水洗脱,收集用双蒸水洗脱 HSA。含量分析表明,经 Phenyl-Sepharose 处理 HSA 纯化近 10倍,回收率超过 90%。
- 7、免疫亲和层析纯化 疏水层析纯化 HSA 峰 20ml 对 0.01mo1/L、pH7.2 磷酸缓冲液 (含 0.9%氯化钠) 透析。无 HSA 发 酵液的抗体 Sepharose 4B 亲和柱依序以 0.1mo1/L pH2.6 的 Gly-HCl 缓冲液 3mo1/L 硫氰酸钾、 0.01mo1/L pH7.2 的磷酸缓冲液 0.9%氯化钠洗涤。上述透析平衡的 HSA 溶液 (约 25ml)进入 HSA 亲和柱,用透析液洗涤出单一 HSA 峰。此 HSA 溶液 SDS-PAGE 电泳中银染呈现一条带。亲和柱先后用 0.1mo1/L pH2.6Gly-HCl 缓冲液 3mo1/L 硫氰酸钾、 0.01mo1/L pH7.2 磷酸缓冲液 0.9%氯化钠洗涤再生。 HSA 回收率 98%
- 8、超滤脱盐 亲和层析漏出蛋白峰(约30ml)经MWC0为10000 道尔吨的小型超滤器脱盐。 HSA 回收率≥ 95%。
- 9、真空冷冻干燥 将脱盐后的 HSA 溶液真空冷冻干燥得到 HSA 样品。



TIT GCT AAA AGG TAT AAA GCC GCT TTT ACA GAA TGT TCC CAA GCT arg tyr lys ala ala phe the glu cys cys gln phe ala lys 181: OCT GAT AAA OCT OOC TOO CTG TTG CCA AAG CTC GAT GAA CIT COG ala cys leu leu pro lys leu asp glu iya ala 196 GAT GAA GOG AAG GIT IUG TOT GOD AAA CAG AGA CIC AAG IUI GOD ser ala lys glin arg leu lvs ala ser 211: asp glu gly lys AGT CTC CAA AAA TTT OGA GAA AGA OCT TTC AAA OCA TOG OCA GTA arg ala phe lys ala trp ala gin lys phe gly glu 226: ser leu GCT COC CTG AGC CAG AGA TTC COC AAA CCT GAG TTT CCA GAA GTT leu ser gln arg phe pro lys ala glu phe ala glu 241: ala arg TOO AAG TTA GTG ACA GAT CTT AOC AAA GTC CAC AOG GAA TOO TOO his thr glu cys ser lys leu val thr lys val thr asp leu 25á: CAT OGA GAT CTG CTT GAA TGT OCT GAT GAC AGG OCG GAC CTT OCC asp leu leu glu cys ala asp asp arg ala esp leu 271: his gly AAG TAT ATC TUT GAA AAT CAA GAT TUT ATC TUC AGT AAA CIG AAG ser ser lys lys cys glu asn gln asp ser ile lys tyr ile 236 GAG TGC TUT GAA AAA OCT CTU TIU GAA AAA TOC CAC TUC ATT GOC ser lus cys ile ala glu cys cys glu lys pro leu leu glu lys 301: GAA GTG GAA AAT GAT GAG ATG OCT OCT GAC TTG OCT TCA TTA OCT asn asp glu met pro ala asp leu pro ser leu ala ghi 316 OUT GAT TIT GIT GAA AGE AAG GAT GIT TOO AAA AAC TAT OUT GAG ser lys asp val cys lys asn tyr ala asp plie val glu 331: GCA AAG GAT GTC TTC TTG GOC ATG TTT TTG TAT GAA TAT GCA AGA phe leu gly met phe leu tyr glu tyr ala asp val 346: AGG CAT OUT GAT TAC TOT GTC GTG CTG CTG CTG AGA CTT GCC AAG arg leu ala leu leu l**eu** ser val val pro asp tyr arg his 36l: ACA TAT GAA ACC ACT CTA GAA AAG 10C 10T 00C 00T 00A GAT 00T cys ala ala ala lvs cys leu glu tyr glu ប់រក ប់រក 376 CAT GAA TOO TAT OOD AAA GIG TIC GAT GAA TIT AAA OOT CIT GIG val phe asp glu phe lys pro leu val glu cys tyr ala lys 391:



GAA GAG CCI CAG AAT 1TA "ATC AAA CAA AAT 1UI GAG CTI 1TI GAG 406: glu pro gln asn leu ile lys gln asn cys glu leu phe glu CAG CIT GGA GAG TAC AAA TIC CAG AAT GIG CIA TIA GIT GGT TAC gin leu giv glu tyr lys phe gin asn ala leu leu val arg tyr 421: ACC AAG AAA GTA CCC CAA GTG TCA ACT CCA ACT CTT GTA GAG GTC 43á thr lys lys val pro gln val ser thr pro thr leu val glu TCA AGA AAC CTA OGA AAA GTG OOC AOC AAA TGT TGT AAA CAT OCT 451: ser arg asn leu gly lys val gly ser lys cys cys lys lus GAA CCA AAA AGA ATG CCC TCT CCA GAA GAC TAT CTA TCC CTC CTC 466 glu ala lys arg met pro cys ala glu азр ђт leu ser val CIG AAC CAG TTA TOT GIG TIG CAT GAG AAA AOG CCA GIA AGI GAC leu asn gln leu cys val leu his glu lys thr pro val AGA GTC ACC AAA TOC TOC ACA GAA TOC TTG GTG AAC AGG CGA CCA 496 arg val the lys cys cys the glu ser leu val aso arg arg pro TOO TITL TOA GOT ONG GAA GITC GAT GAA ACA TAC GIT OOC AAA GAG plie ser ala leu glu val asp glu tur tyr val pro lys 511: cys TTT AAT OCT GAA ACA TTC ACC TTC CAT OCA GAT ATA TUC ACA CTT 526 phe asu ala glu thr phe thr phe his ala asp ile cys thr TUT GAG AAG GAG AGA CAA ATC AAG AAA CAA ACT GUA CIT GIT GAG . 541: ser glu lys glu arg gln ile lys lys gln thr ala leu val ટીપ CIT GTG AAA CAC AAG OOC AAG OCA ACA AAA GAG CAA CTG AAA OCT 556 leu val lys his lys pro lys ala thr lys glu gin leu lys ala GIT ATG GAT GAT TTC OCA OCT TIT GTA GAG AAG TOC TOC AAG OCT 571: val met asp asp phe ala ala phe val glu lys cys cys lys ala GAC GAT AAG GAG ACC TOO TIT OCC GAG GAG OCT AAA AAA CTT CIT 586 asp asp lys glu thr cys phe ala glu glu gly lys lys leu val GCT GCA AGT CAA GCT GCC TTA GGC TTA TAA 601: ala ala ser glu ala ala leu gly leu •

图1 续

5' GGA TCC ACC ATG AAG TOG GTA ACC TTT ATT TCC CTT CTT TTT 3' mct ly's trp val thr phc ile ser leu leu phe BamHI Kozak seq.

图 2

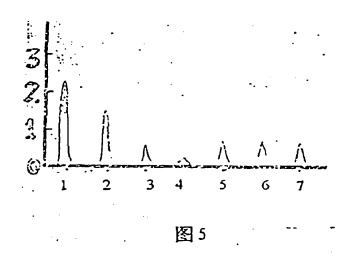
5'--- GCC TTA GCC TTA TAA <u>GAA TTC</u> CC---3' ala leu gly leu •

EcoR 1

图 3

94KDa 67KDa 43KDa 32Kda 21KDa 14KDa

图 4



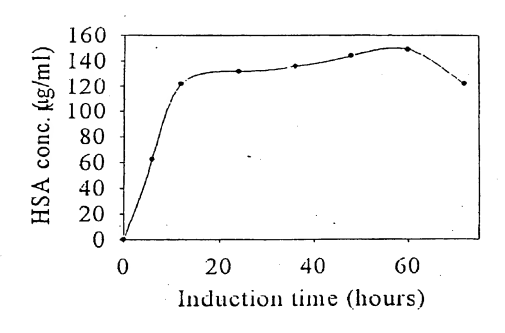


图6

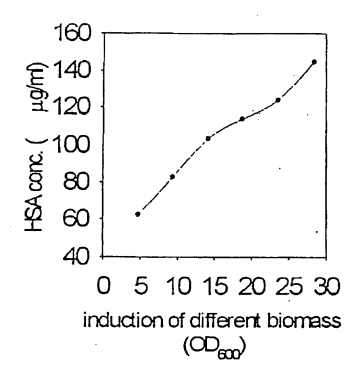


图 7

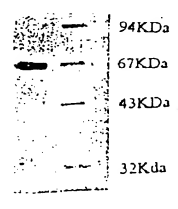


图 8